Meda, elat.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開書号

特開平6-128223

(43)公開日 平成6年(1994)5月10日

(51)Int.CL⁵

維別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 207/448

8314-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2(全 8 頁)

(71)出頭人 000004628 (21)出腹番号 特顯平4-281325 株式会社日本触媒 大阪府大阪市中央区高麗橋 4丁目1番1号 平成 4年(1992)10月20日 (22)出原日 (72)発明者 植田 裕子 兵庫県艦路市網干区興兵字西冲992番地の 1 株式会社日本触媒委路研究所内 (72)発明者 岸野 和夫 兵庫県艦路市網干区興兵字西沖992番地の 1 株式会社日本触樂是路研究所内 (72)発明者 喜多 裕一 兵庫県振路市網干区興兵字西沖992番地の **【 株式会社日本触業姫路研究所**内

(54)【発明の名称】 Nーアルキルマレイミド化合物の着色防止方法およびその輸送ないし貯蔵方法

(57)【要約】

【目的】 N-アルキルマレイミド化合物の輸送ないし 貯蔵時の着色を防止する。

【構成】 N-アルキルマレイミド化合物の水含量を

() 5重量%以下にする。

[効果] N-アルキルマレイミド化合物の着色を防止して 長期にわたり安全かつ簡単に輸送ないし貯蔵をすることができる。

特開平6-128223

(2)

【特許請求の英囲】

【論求項 】】 Nーアルキルマレイミド化合物の水含量 を()、5重量帰以下にすることを特徴とするN-アルギ ルマレイミド化合物の着色防止方法。

1

【請求項2】 N-アルキルマレイミド化合物を加熱溶 融して輸送ないし貯蔵する際に、該化合物の水含量を ()、5重量%以下にして着色を防止することを特徴とす るN-アルキルマレイミド化合物の輸送ないし貯蔵方 炐.

【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明はNーアルキルマレイミド 化合物の着色防止方法およびN-アルキルマレイミト化 台物を加熱溶融し、着色を生じることなく、安全かつ簡 単に輸送ないし貯蔵する方法に関する。N-アルキルマ レイミド化台物は光学材料として用いられているポリメ タクリル酸メチル、ポリスチレンなどの透明性熱可塑性 **機能の耐熱性を向上させるための共重合用単量体などと** して有用である。

【従来の技術】マレイミト化合物は一般に固体または加 マレイミド化合物は常温においてタブレット、フレー り 粉体などの形態で取り扱われ、その貯蔵時の荷姿も フレコンバック入り、ドラム缶入り ガロン缶入り、紙 袋入り、タンクコンテナ入りなどさまざまである。ま た 加熱溶融状態のマレイミド化合物は貯蔵タンクなど に入れて貯蔵される。マレイミト化合物は人体に対して 刺繍性かあり 特にその微粉末を吸収すると鼻腔 咽喉 を刺激して咳 くしゃみを引き起こし また皮膚に付着 したまま放置すると炎症を起こすなど好ましくない性質 を有している。このため、微粉末状のマレイミド化合物 30 -を取り扱う場合には、できる限り皮膚への接触を遂げる ように厳重な圧意を払う必要がある。このように常温で 固体のマレイミト化合物の輸送(または移送)方法には 数々の困難な問題がある。同様のことは、その貯蔵方法 についてもいえる。特に マレイミド化合物のなかでも N-アルキルマレイミト化合物は、その融点が常温付近 にあるため、僅かな温度変化により固体から液体。ある いは液体から固体へと相変化してしまうことから その 取り扱いは非常に困難である。マレイミド化合物の上記 問題点を解決するため、特開平4-26673号公銀に は、マレイミド化合物を融点以上に加熱して溶融品すな わち液状品として輸送ないし貯蔵する方法が開示されて いる。この方法は、人体に悪影響を与えるマレイミド化 合物の微粉末の発生もないことから、固体品として扱う 方法に比較して優れた方法といえる。しかし、上記方法 によっても、溶融状態のNーアルキルマレイミト化合物 は輸送ないし貯蔵中に徐々に着色し、極端な場合には全 く透明性を失ってしまうという問題がある。N-アルキ ルマレイミド化合物の着色はその使用に際し大きな問題

光学材料に用いられているポリメタクリル酸メチル、ボ リスチレンなどの透明性熱可塑性制脂の耐熱性を改良す る目的で共重合用単量体として用いられるため、N-ア ルキルマレイミド化合物が着色していると、これを用い で得られる透明性熱可塑性樹脂も着色し、その商品価値 が大幅に低下してしまうからである。かくして、N-ア ルキルマレイミト化合物は高い透明性と着色が全くない ことが要求される。なお、これら透明性熱可塑性樹脂は 通常溶液重合法または注型重合法により製造されるが、

10 これら重合反応中でも、一度着色したN-アルキルマレ イミド化台物の色は軽減されることはなく、最終製品の 色にも影響してしまう。このように一高度の透明性が要 求される、耐熱性の熱可塑性樹脂の着色を防止するため には N-アルキルマレイミド化合物の着色を根本的に 防止する必要かある。

【発明が解決しようとする課題】本発明の一つの目的 は、N-アルキルマレイミド化合物の着色を効果的に防 止する方法を提供することである。本発明の他の目的 は、溶剤に溶解することなく、融点以上に加熱した溶融 熱溶融状態(液体)で取り扱われる。例えば、固体状の 20 状態。すなわち微粉末が発生する心配のない安全な液状 品としてN-アルキルマレイミド化合物を輸送ないし貯 蔵する際のN-アルキルマレイミト化合物の着色を効果 的に防止した。N-アルキルマレイミド化合物の輸送な いし貯蔵方法を提供することである。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、N-アル キルマレイミト化合物の着色について鋭意研究した結 果、Nーアルキルマレイミド化合物の着色の原因はNー アルキルマレイミド化台物自体の経時変化によるもので はなく、N-アルキルマレイミト化合物中の水分による ものであること。すなわちN-アルキルマレイミド化台 物は一般に無水マレイン酸と第一アミン類とを反応させ てNーアルキルマレインアミド酸類とし、これを加熱腺 水によりイミト化した後、水洗によって精製するため製 品N-アルキルマレイミド化合物への水の混入は不可進 であり、この水かN-アルキルマレイミド化合物の輸送 ないし貯蔵中にその加水分解を徐々に引き起こし。この 加水分解によって生成した着色物質がN-アルキルマレ イミド化台物の着色の原因となること。 またその水含量 を特定範囲内に調整することにより上記目的が達成でき ることを知り、この知見に基づいて本発明を完成するに 至った。すなわち、第一の発明は、N-アルキルマレイ ミド化合物中の水含量を()、5重量%以下にすることを 特徴とするN-アルキルマレイミド化合物の著色防止方 法である。第二の発明は N-アルキルマレイミト化台 物を加熱溶融して輸送ないも貯蔵する際に、該化合物の 水含量を()、5重量%以下にして着色を防止することを 特徴とするN-アルキルマレイミド化合物の輸送ないし 貯蔵方法である。以下、本発明を詳細に説明する。本発 明におけるN-アルキルマレイミト化合物のアルキル基 となる。その理由は、N-アルキルマレイミト化合物は 50 は炭素数1~20程度のものであり 直鎖状でも、ある

4

いは分岐状でもよい。具体例としては、N-メチルマレ イミト、NIエチルマレイミト、N-プロピルマレイミ ト N-イソプロピルマレイミド、N-n-ブチルマレ イミト、N-sec-ブチルマレイミド、N-tert - ブチルマレイミト、N - ヘキシルマレイミト。N - オ クキルマレイミド、Nードテシルマレイミド、N-ステ アリルマレイミドなどを挙げることができる。本発明は 上記N-アルキルマレイミド化合物の水含量を0. 5重 置%以下に調整し、維持することを特徴とするものであ り、これによりN-アルキルマレイミド化合物の着色を 効果的に防止することができる。N-アルキルマレイミ F化合物は、通常、無水マレイン酸と第一アミン類とを 反応させてマレインアミド酸類とし、このマレインアミ ト酸類を脱木反応によりイミト化して製造される。マレ インアミド酸類を脱水反応によりイミド化する方法とし ては 例えば(1)トルエン、キシレン、クロロベンゼ ンなどの非極性溶媒、あるいはこの非極性溶剤とジメチ ルホルムアミドージメチルスルホキシド、N-メチルビ ロリトン、スルホランなどの極性溶剤との混合物を希釈 **剤として用い、酸触媒の存在下に加熱脱水する方法、** (2) 希釈剤を用いることなく酸触媒の存在下に直接加 **熱脱水する方法 (3)無水酢酸のような脱水剤を用い** て脱水する方法 (4) 有機溶剤を用い、酸触媒と安定 剤の存在下に加熱脱水する方法などが知られている。上 記脱水反応により得られた粗製N-アルキルマレイミド 化合物は続いて精製工程に供され、ここで水洗処理およ び必要に応じて溶剤分離処理を行う。先ず、反応療から N-アルキルマレイミド化合物を結晶として折出させ、 この結晶を分離した後水洗処理して結晶中の不純物を除 去するか、あるいは反応液をそのまま水洗処理して反応 液中の無水マレイン酸、第一アミン類。フマル酸、N-アルキルマレインアミド酸類およびその他の水可溶性の 不純物を除去する。反応液をそのまま水洗処理する場合 には、引続き、Nーアルキルマレイミド化台物を含有し た反応液(有機溶剤中)を精製処理して有機溶剤を分. 離 除去し(以下、「溶剤分離処理」または「溶剤分離 工程」という場合もある) 製品N-アルキルマレイミ ト化合物を得る。しかし 倒えば反応波をそのまま水洗 処理した後、溶剤分離処理する場合、水が有機溶剤に溶 解するため、その処理条件によっては製品N=アルキル 40-マレイミト化合物の永含量が大きく変化する。例えば、 **菱留法により分離する場合・単菱留によっては製品N-**アルキルマレイミド化合物への水の混入は不可遽であ る。また、N-アルキルマレイミド化合物は非常に吸覆 性が高いため保存中に水を吸収してしまう場合もある。 かくして、製品N-アルキルマレイミド化台物中には不 純物として木が含有されることになる。なお、本発明の N-アルキルマレイミト化合物は上記方法によって製造 されたものに限定されるものではなく。いずれの方法に よって得られたN-アルキルマレイミト化台物も本発明 50 ルキルマレイミト化台物は吸湿性であるため大気中に放

の対象となり得るものである。本発明において、N-ア ルキルマレイミド化台物の水含量を0.5重量%以下に するには各種方法によって行うことかできるが 以下に 代表的な方法を説明する。前記無水マレイン酸と第一ア ミン類とを出発原料とする公知の方法によって得られ た。N-アルキルマレイミド化台物を含有した反応液を そのまま水洗処理して反応液中の無水マレイン酸。第一 アミン類、フマル酸、N-アルキルマレインアミド酸類 およびその他水可溶性の不純物を除去する。この水洗処 10 理においては 粗製N-アルキルマレイミド化合物は有 機溶剤に溶解しておくほうが水洗処理が容易となるので 好ましい。この目的のために使用する有機溶剤として は、ベンゼンートルエン、キシレン・メジチレン、クメ ン エチルベンゼン、シメン、クロロペンゼンなどか好 週に使用されるが、これら有機溶剤はシメチルホルムア ミド」ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、 スルホランなどの極性溶剤とともに使用することもでき る。特に、N-アルキルマレイミト化合物の製造工程に おいて、上記のような有機溶剤が用いられる場合には、 反応波をそのまま水洗処理に供することができるので特 に好ましい。上記水処理はバッチ式でも半回分式でもよ いか、連続式による短時間の効率のよい水洗処理を行う のが好ましい。具体的には、N-アルキルマレイミト化 台物を含有する反応液である有機溶剤層と水圏とを10 ~100°Cの範囲で空塔または充填塔 もしくは段塔で 連続的に0.1~60分間接触させることにより効率よ く水可溶性成分を除去することができる。この水処理に おいては、N-アルキルマレイミド化合物は水との接触 により溶解度分の水を容易に溶解してしまうため、これ に続く溶剤分離処理において、この工程での負担は大き くなるが、溶解した水をできる限り留去する条件を設定 しなければならない。上記反応液、すなわちN-アルキ ルマレイミト化合物、水および有機溶剤からなる混合液 を溶剤分離工程に導入して、ここで有機溶剤および水を 加熱により留去する。この溶剤分離工程は、前記水処理 と同様に、バッチ式でも連続式でもよいが、連続式によ り、短時間に効率よく有機溶剤および水を留去するのが 好ましい。この目的のためには、精留塔、液膜流下式濃 縮器、薄膜蒸発器などか特に好適に使用される。かくし て、水含量を0、5重量%以下に調整されたN-アルキ ルマレイミト化合物が得られる。N-アルキルマレイミ ド化合物の水含量はできるだけ少ないほうが好ましい。 が、実質的に0 ppm (検出不能) とするには極めて過 酷な操作条件を必要とし、必然的に大幅なコストアップ となって経済的ではない。加熱溶融したNーアルキルマ レイミド化合物の輸送ないし貯蔵時の着色を防止するに は、その防止効果、経済性なども考慮して、その水含量 をり、5重量%以下とすればよく、特に0、5重量%~ 10 ppm (重量) の範囲にするのか好ましい。N-ア (4)

置すると永分を吸収して水含量が増加し、その結果着色 する場合もある。このため Nーアルキルマレイミド化 合物の製品容器への充填に当たっては、水分の吸収を少 なくするために乾燥不活性ガスあるいは空気で容器の空 間部をシールしておくことも有効である。また、加熱容 融したN-アルキルマレイミド化合物は奮閉容器中で輸 送ないし貯蔵するのかよい。さらに、本発明者らの研究 によれば、N-アルキルマレイミド化合物中に未反応原 料である無木マレイン酸および/またはその反応中間体 場合。この酸成分により酸性度が上がるにともなって水 による加水分解が促進され N-アルキルマレイミド化 台物の着色速度が速くなり、特に無水マレイン酸ねよび N-アルキルマレインアミト酸の含量が各々1000p pmを超えるとその影響が大きくなること、またNーア ルキルマレイミト化台物の着色は未反応原料である第一 アミン類によっても促進され、特にその含量が1000 ppmを超えるとその影響が大きくなることが判明し た。このため、水が原因となる着色物質の生成を助長す る無水マレイン酸、第一アミン類およびN-アルキルマ 20 -レインアミド酸類はできるだけN-アルキルマレイミド 化合物中に混入しないようにするのが好ましい。無水マ レイン酸およびN-アルキルマレインアミド酸の含量は N-アルキルマレイミト化合物の精製工程において各々 1000ppm以下とするのが好ましい。また 第一ア ミン類の場合。原料としての無水マレイン酸と第一アミ ン類とのモル比が1に近い場合や、第一アミン類のほう が過剰である場合には、その残存量は多くなる。また、 生成N-アルキルマレイミト化合物を含有した反応液の 永茂処理において、N-アルキルマレイミド化合物が水 30 【表 1】

によって加水分解し、第一アミン類を生成してしまう場 台もある。さらに、N-アルキルマレイミド化合物の製 造、精製などの工程で原料第一アミン類から割生した不 **純物が熱により分解し、第一アミン類を再び遊離する場** 台もある。このため、例えば無水マレイン酸(M)と第 ーアミン類 (A) とのモル比 (M/A) を1以上にして N-アルキルマレイミド化合物を製造し、第一アミン類 の含量を1()()() p p m以下とするのか好ましい。ま た 無水マレイン酸 N-アルキルマレインアミト酸お であるN-アルキルマレインアミド酸が含有されている。10 よび第一アミン類の含量を各々1000ppm以下とす るために、精製工程では連続式による短時間の効率のよ い水洗処理を また溶剤分離工程では 連続式により高 温下での滞留時間を短くするなど各工程における譜条件 を最適化するのが好ましい。

6

【実編例】以下、実施例を挙げて本発明を更に具体的に 説明する。

実施例1

マレイミド化合物として表しに示す性状と組成とを有す るN-イソプロビルマレイミド100gをステンレス製 の容器(直径5 cm、高さ10 cmの円筒状容器)に密 封して、温度を40℃に保ち、直射日光はあたらいない ようにした。貯蔵期間は1年間であり、この間3ヶ月毎 に内容物を取り出し、その外観を観察した。結果を表1 に示す。

実施例2

実施例1において、マレイミド化合物として表1に示す 性状と組成とを有するN-インプロビルマレイミドを用 いた以外は実施例1と同様にして貯蔵による外観変化を 観察した。結果を表しに示す。

(5)

特開平6-128223

	来第四1	東諸僚2	
レフムミド先生物	N-4y7DERZV4EK	N-1YTOERTHAEK	7
*	茶茶	茶樂	т—
垂続(すれた) レフイパド コ	E 4	4	
` >	0 0 0 0 0 0 0 0 0	0 0 0 4 0 0	
アナンストリアンストリードの大学をレストントルで開発した。	0	0	
外機役化 母数数 3ヶ月回 5ヶ月回 9ヶ月回	(本) (本) (本) (本) (本) (本)	被	,
У. Я.	구 🕍	1■	
12ケ月目のマレイミド 植皮 (wt%)	99, 58	99, 37	
			1

比較例1~3

実施例1において、マレイミト化合物として表2に示す 性状と組成とを有するN-イソプロビルマレイミトを用 いた以外は実験例1と同様にして貯蔵による外観変化を 観察した。結果を表2に示す。いずれも水含量が0.5 重量%を超えるため貯蔵により着色が生じた。また、水 以外の不純物によっても着色が促進されることが分か る。

【表2】

(6)

特開平6-128223

	比晚町1	比较到2	ENSON3
マレイミド化合物	N-1770EATLIEF	N-1ソプロセルマレイミド	N-4770ERFV4EK
43		美樂	養養
編集 (wt%) マレイミド	99. 27	99. 16	98, 90
** **	0.55	0.59	0.72
イルとライン教	0,03	0.08	0.13
アードをもグレスンソアルド野	0.05	0.00	0.13
外属现代	5/h		
のケカ田	ヘサイが装着のヘサイが影響	ヘナムが発酵的ヘナスが動物	くすんだが他
9ケ月日 1.2ナ月日	有米也化 四上	全体的公司体制化	金件的公司合作
12才月日のマレイミド 純 佐 (wt%)	99. 02	99. 64	98. 15

実施例3

実施例1において、マレイミト化台物として表3に示す性状と組成とを有するN-tert-ブチルマレイミドを用いた以外は実施例1と同様にして貯蔵による外観変化を観察した。結果を表3に示す。

実施例4

真鮨例1において、マレイミド化合物として表3に示す性状と組成とを有するN-n-ブチルマレイミドを用いた以外は真鮑例1と同様にして貯蔵による外観変化を観察した。結果を表3に示す。 【表3】

of 2

(7)

特開平6-128223

	张精宏 3	東京第四本	
トワイルド内包管	N-tert-ブチルマレイミド	N-n-ブチルマレイミド	11
朱	英	茶茶	1
産民(また光) カワイルス	ď	۲	, -
· *	, w		
N -	0	0	
株糸 トフェン製工・ドライチをレフェント ディッチ	0.05	0.00 0.00	
11			
	医 類 4	業の幕島	<u> </u>
イケ	프	ᆈ 각	
	구 구 EE	44	
12ケ月回のマレイミド 高駅 (**1%)	99.50	99, 37	12
			_

比較例4~6 実施例1において、マレイミト化合物として表4に示す 性状と組成とを有するN-tert-プチルマレイミド とN-n-ブチルマレイミトを用いた以外は実施例1と 同様にして貯蔵による外観変化を観察した。結果を表4 に示す。いずれもの水含量が(). 5重量%を超えるため 貯蔵により着色が生じた。また、水以外の不械物によっ て着色が促進されることが分かる。 【表4】 (8)

特開平6-128223

比較的名 比較的名 比較的名 比較的名 N-tert-ブチルマレイミド N-tert-ブチルマレイミド N-n-ブチルマレイミド 等 99.35 99.15 99.17 0.53 0.53 0.63 0.05 0.07 0.05 0.05 0.05 0.07 0.05 0.05 0.05 0.13 0.05 ベナム電域の マナム電域 会体名に関す 日本 日本 日本 ベナム電域 会体名に関す 日本 ベナム電域 会体名に関す 日本 ベナムに関ロ 会体名に関す 日本 日本 日本 日本 日本 99.02 98.64 98.82	13	1		<u></u>	
7 w x	大学を マール・エー・ストー・ストー・ストー・ストー・ストー・ストー・ストー・ストー・ストー・スト	美美	99, 17 0, 63 0, 06 0, 09 0, 05	着色語品 ヘサムだ楽型の ペサムだ当由 気がわた 国上 国上	
A集団4 N-tert-アチルコレイ※ド ※共 99.33 0.53 0.07 0.05 0.02 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ整御司 <-ナムだ (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	元素配の N-t・c・c・/セチシフェルド	漢状		権急強切 くすんだ款報告 くすんだ事告 全体的に買案告配 同上 98.64	
	万集空々 アー・ア・マー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー	海		能も維防 くすんだ後食の くすんだ後の を来合化 関上 関上 99.02	

夫な とない は 女とレムン Nーかちゃみトレムン

個現(wt%) やアイミド

【発明の効果】本発明の方法によれば、N-アルキルマレイミト化合物の水含量を0.5重量%以下にすることにより着色を効果的に防止することができる。また、N-アルキルマレイミト化合物を加熱溶融して輸送ないし

レフムルド先仕等

貯蔵する際に、その水含量を0.5重量%以下にすることにより、着色を防止し、安全かつ簡単に輸送ないし貯蔵することが可能となる。

12ケ月回のなフィボド 高数(すも名)